THERMOPLASTIC POLYESTER-BASED RESIN FOAM AND PRODUCTION ▶ (54) 명칭(Title) THEREOF 대표도 ● JP A ▶ 국가별 특허문헌코드 ▶ (19)(13) 구분 (Representative Drawing) ▶ (11) 공개번호(Pub.No.)/ 일자 1991199243 (1991.08.30) ▶ (21) 출원번호(Appl.No.)/ 일자 1989344249 (1989.12.27) No Image ▶ (51) 국제특허분류(Int. Cl.) C08J 9/04 **▶** (51) IPC INDEX // C08L 67:02 PURPOSE: To obtain the title foam suitable as a structural material by bringing the

▶ (57) 요약(Abstract)

surface of a melt-extruded thermoplastic polyester-based resin containing a foaming agent and keeping surface temperature being melting point of crystal or above into contact with a liquid having a specific temperature to specify degree of crystallinity of the surface part. CONSTITUTION: A foaming agent such as azodicarbon amide is added to a thermoplastic polyester-based resin previously dried and the resin is melt- extruded at ≥200°C to foam the resin and while the surface temperature of the foam is kept at a high temperature higher than the melting point of crystal, the resin surface is brought into contact with a liquid (preferably water) or solid (e.g. copper) at a temperature not higher than glass transition point of the resin and quickly cooled to provide the aimed foam being ≤30% in the degree of crystallinity of skin part being within 0.5mm depth from the surface of foam and having a degree of crystallinity ≥1% lower than that of resin in central part, ≥3mm thickness and 0.1-0.7g/cm3 apparent density to provide the aimed foam.COPYRIGHT: (C)1991,JPO&Japio

▼ . 세부항목 숨기기 설정

溪 아래항목중 불필요한 항목이 있으시면 "세부항목숨기기 설정"을 이용하시기 바랍니다.

▶ (71) 출원인(Applicant)	SEKISUI PLASTICS CO LTD
▶ (72) 발명자(Inventors)	HAYASHI TOMOSHIGE
	AMANO NORIO
	HIRAI TAKAAKI
▶ (30) 우선권번호(Priorty No.)/ 일	to and in the second of the se

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-199243

SInt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)8月30日

C 08 J 9/04 // C 08 L 67:02 CFD 8927-4F

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全9頁)

国発明の名称

熱可塑性ポリエステル系樹脂発泡体及びその製造方法

②特 願 平1-344249

22出 頭 平1(1989)12月27日

@発 明 者 林

基 滋 奈良県奈良市学園朝日町18-7

⑫発 明 者

天 野

奈良県大和郡山市筒井町1261-4

⑫発 明 者 平井 孝 明

範 夫

奈良県奈良市三条桧町28番地の1

创出 願 人 積水化成品工業株式会

奈良県奈良市南京終町1丁目25番地

社

個代 理 人

弁理士 酒井 正美

明

〔発明の名称〕

热可塑性ポリエステル系樹脂発泡体及びその製造・ 方法

〔特許請求の範囲〕

- 1. 厚さが3 m以上で、見掛け密度が0.1 0.7 g/cmi の热可塑性ポリエステル系樹脂発泡体であって、 発泡体の表面から 0.5 m以内の表皮部分における 掛脂の結晶化度が、30%以下であって、且つ発 泡体の中心部における樹脂の結晶化度よりも、1 れた。しかし、鉄は錆びるという欠点を持ち、木 %以上低くなっていることを特徴とする、熱可塑 材は腐蝕しやすいという欠点を持っている。そこ 性ポリエステル系出脂発泡体。
- 2. 押出限から発泡剤を含んだ熱可塑性ポリエステ るようになった。 ル系樹脂を200℃以上の溶融状態で押し出し、合成樹脂を用いて軽量な構造材を作る場合には、 押し出された樹脂が発泡して結晶融点以上の裏面 強制的に急冷することを特徴とする、熱可塑性ポーパーがあったが、何れも耐熱性に乏しく、また強度も

リエステル系樹脂発泡体の製造方法。

〔発明の詳細な説明〕

(産業上の利用分野)

この発明は、熱可塑性ポリエステル系樹脂(以 下、これをPATという)の発泡体に関するもの であり、またそのような発泡体の製造方法に関す るものである.

(従来の技術)

構造材としては、古くから鉄又は木材が用いら で、これに代わるものとして合成樹脂が用いられ

合成樹脂を発泡させて発泡体とすることが行われ 温度を持っている間に、樹脂表面に樹脂のガラス た。構造材用の発泡体としては、これまでスチレ 転移点以下の液体又は固体を接触させて、表面を ン系樹脂又は塩化ビニル系樹脂を材料とするもの

比較的弱いために、広く使用されるに至らなかっ た。

そこで、これに代わるものとして、繊維補強発・ 抱掛脂が現れた。この発泡樹脂は、ガラス繊維に ポリウレタン樹脂や発泡させるとともに重合又は縮 合きせて硬化させるとともに重合て作られ た発泡体は、ガラス繊維を含有するために、カラス繊維を含有するために、カラス繊維を含有するない。 が平滑でなく、摩擦によってガラス繊維が露出するとが困難であるとが困難であるとが発泡体を含むたた。 とが困難であるとに、未硬化の単量体を含いたか、次点を発するという欠点を持って、製造方法が複雑である、という欠点もあった。

他方、PAT発泡体が知られている。PATは 開性が大きく、形状安定性がよくて、200℃に 耐えるほどのすぐれた耐熱性を持っている。PA

例えば、特公昭56-8858号公報は、PA Tにポリカーボネート樹脂を混合し、これを150 -250℃に加熱して二酸化炭素を発生させ、P・ ATを発泡体とすることを提案している。ところ が、ここで得られた発泡体は、ポリカーボネート 樹脂を含んでいるから、柔軟であり、従って構造 材として用いるに適していない。

また、特公昭61-48409号公報は、PA Tにジーグリシジルエステルを混合して押出発泡 させることを提案している。そこでは、発泡倍率 が15倍という高倍率に発泡したものが得られた というだけで、その発泡体がどのような性状のも のか明確でない。

特公昭 6 1 - 4 8 4 1 0 号公報は、PATの結晶化速度を考慮して押出発泡させるべきことを数えている。しかし、その方法は断面積が1 - 200 == 2 の紐を目的とする場合に限られ、また得られた紐は延伸し热加工するのが容易だとされているから、

Tは、熱可塑性であるから、上述の繊維補強発泡体のように化学変化を起こさせる必要がなく、これに発泡剤を混合して押出機から押し出すだけで、 簡単に発泡体とすることができるように見える。

ところが、PATは、ポリスチレンやポリスチレンと違って、これを発泡させることが容易でに適いった。その理由は、PATが溶融時に発泡に適した特定を示さないからである。その理由は、CATが結晶性の問題であるため、CATが結晶性のの低いを対してある。そのためには、発泡に適した程度を持つことが関連した程度が低いた。発泡に適した程度が低いた。発泡に対した程度が低いた。発泡に対してあり、また作度が低いた。発泡にようととないない。であり、で、PATの発泡を容易にしようとを提供するに至らなかった。

構造材を目的とするのに参考となるものではない。

特公昭 6 1 - 4 8 4 1 1 号公報は、PATの結晶化度が30%以上となるような条件下で、押出発泡させるべきことを教えている。しかし、その方法は、上述のものと同じく、断面積が1-200mm²の紐を目的とする場合に限られ、また結晶化度を大きくすることを必要とし、得られた紐は曲げ易く編織が容易となるとされているから、構造材の製造に参考となるものではない。

このように、PATが結晶性の樹脂であって、 成形方法の如何によって結晶化度の異なるものを 生じることは知られていた。また、PATは結晶 化度の大きいものほど、耐性や耐熱性の大きいも のとなることも知られていた。だから、これまで は、結晶化度の大きい発泡体を得ることばかりが 考えられて来た。

また、PATの結晶化度は、一般にPAT樹脂の密度、X線回折像、核磁気共鳴スペクトルなど

によって測定できることも知られていた。しかし、 PAT発泡体は、その中に多数の小さな気胞を含 んでいるため、これらの方法によって結晶化度を. 測定できない。従って、PAT発泡体の結晶化度 T発泡体が初めに結晶を増大させ、その後に監解 が論じられても、その結晶化度はどのような方法 によって実際に測定できるかは、明確でなかった。

(発明が解決しようとする課題)

って、寸法安定性もよく、耐熱性にも富んでいる
し、これを完全結晶の理論から導かれた融解熱と という特性に若目し、PATを発泡させることに 対比して結晶化度を算出するのである。 よって軽量化し、ここに耐熱性と強靭性とに富み、 且つ腐蝕し難い軽量構造材を得ようと企図した。 この発明は、このような目的をもってなされたも のである。

・(課題解決のための手段)

この発明者は、PATの熱特性を利用する測定 方法により、PAT発泡体の結晶化度が、1%以 下のオーダーまで正確に測定できることを確認した。

態から結晶化温度近くまで樹脂の温度を下げない。 この発明は、このような知見に基づいて完成され と発泡するに適した粘度を示すに至らず、従って たものである。 そのような温度でないとよく発泡させることがで. この発明は、厚さが3皿以上で、見掛け密度が きないが、PATの場合には結晶化温度近くまで 0.1-0.7 g/cdの熱可塑性ポリエステル系樹脂発 温度を下げないで、200て以上の高温にあって 溶融した状態のまま押し出すことにより、見掛け、 密度が 0.1 - 0.7 g/cdの発泡体が得られることが 判明した。また、このような低発泡のPATは、 構造材とするに適していることを確認した。

また、この発明者は、押し出された直後のPA **丁発泡体の冷却方法を色々と検討するとともに、** こうして得られたPAT発泡体の性質を検討した。 その結果、PAT発泡体の衷皮部分の結晶化度を 低く押さえると、同じ発泡倍率に発泡したPAT 発泡体の間でも、構造材としてすぐれたものの得 られることを見出した。このことは、今まで結晶 化度を大きくして剛性の大きいものを得ようとし て来たことから考えると、全く意外なことである。

熱特性を利用する方法とは、PAT発泡体の登解 - 热量と冷結晶化熱量とを測定する方法である。 そ の原理は、PAT発泡体を加熱して行くと、PA. するに至るが、結晶の増大時には発熱し、融解時 には駐解熱を吸収することを利用するのである。 具体的には、結晶化に際して発せられる冷結晶化 この発明者は、PATが開性に富み、強靭であ 熱量と、融解の際に吸収される融解熱量とを測定

> 他方、この発明者は、PATに発泡剤を混合し、 この混合物を溶融状態として押出機から押し出し て、発泡体を作ることを試みた。この場合、色々 な発泡助剤を加えて発泡を行うと、厚さが3 皿以 上で、見掛け密度が0.1-0.7g/ml程度の低発泡 のものは、高温の溶融状態として押し出すことに より、符られることが轲明した。すなわち、ポリ エチレンやポリスチレンのような樹脂では溶肚状

泡体であって、発泡体の表面から 0.5 皿以内の表 皮卸分における樹脂の結晶化度が、30%以下で あって、且つ発泡体の中心部における樹脂の結晶 化度よりも、1%以上低くなっていることを特徴 とする、熱可塑性ポリエステル系樹脂発泡体を要 旨とするものである。

また、この発明は、上述のような熱可塑性ポリ エステル系樹脂発泡体の製造方法をも含むもので あって、その方法は、押出機から発泡剤を含んだ 熱可塑性ポリエステル系樹脂を200で以上の溶 **駐状態で押し出し、押し出された樹脂が発泡して** 結晶融点以上の裏面温度を持っている間に、樹脂 表面に樹脂のガラス転移点以下の液体又は固体を 接触させて、樹脂を強制的に急冷することを特徴 とする、ものである。

この発明では、熱可塑性ポリエステル系出脂、 すなわちPATを用いる。PATは、芳香族のジ カルボン酸に、二価アルコールを反応させて得ら れた高分子量の領状ポリエステルである。ジカル ポン酸としては、テレフタール酸が最も多く用い られているが、イソフタール酸、2、6-ナフタ レンジカルボン酸を用いたものもある。そのほか、 ジフェニルエーテルジカルボン酸、ジフェニルス ルホンジカルボン酸、ジフェノキシジカルボン酸 . を用いることもできる。他方、二価アルコールと しては、エチレングリコールが主として用いられ るが、トリメチレングリコール、テトラメチレン グリコール、ネオペンチレングリコール、ヘキサ メチレングリコール、シクロヘキサンジメチロー ル、トリシクロデカンジメチロール、2、2'ー ピス(4 - 8 - ヒドロキシエトキシフェニル)プ ロパン、4、4′ーピス(8ーヒドロキシエトキ

ばアゾジカーボンアミド、ジニトロソベンタメチレンテトラミン、ヒドラブカーボンアミド、重炭酸ナトリウムなどである。また、上記の気化する液体は、例えばヘキサン、ベンタン、ブタンのような絶和脂類族炭化水素、ベンゼン、キシレン、のような汚香族炭化水素、塩化メチレン、オン(登録商標)のようなハロゲン化炭化水素である。上記の不活性な気体は、例えば二酸化炭素、窒素などである。そのほか、発泡剤としては、特別のように、発泡剤としては、特別のまか、発泡剤としては、特別の質状芳香族ポリカーボネートを用いることもできる。

この発明では、発泡剤を含んだPATを押出発泡させることが必要とされる。このためには、予め発泡剤を含んだPATを作っておき、これを押出機に入れてもよいが、また押出機内でPATに発泡剤を含ませることもできる。押出機の先端に

シ)ジフェニルスルホン、ジエチレングリコール を用いたものもある。このようなPATは市販されている。この発明では、このような市販されているPATを用いることができる。

PATは高温で加水分解しやすい樹脂であるから、これを発泡させる場合には、予めこれを乾燥しておくことが望ましい。乾燥には例えば除湿乾燥を用いるのがよい。その場合の乾燥条件は、例えば露点が一30℃の空気を160℃に加熱しておき、この空気中にPATを約4時間露出する、という程度で足りる。

PATを発泡させるための発泡剤としては、色々なものを用いることができる。大別すると、PATの軟化点以上の温度で分解してガスを発生する固体化合物や、加熱するとPAT内で気化する液体や、加圧下でPATに溶解させ得る不活性な気体など、その何れをも用いることができる。さらに詳述すれば、上でいう固体化合物は、例え

は口金が付設され、口金には押出孔が設けられ、 この押出孔から発泡剤を含んだPATを押し出す。

このときのPATの押出温度は、PATを溶融・ 状態とするような200℃以上の高温とされる。 つまり、PATを発泡剤と溶融混練したときの温 度そのまま、又はこれから僅かに低下しただけの 高温で押し出すこととされる。具体的に言えば、 PATとしてポリエチレンテレフタレート(以下、 これをPETという)を用いた場合には、PET は280℃で発泡剤と溶融混錬されるが、そのま ま280℃の温度で口金から押し出すことによっ て、0.1-0.7 g/cdの密度の発泡体を得ることが できる。また、PATとしてポリプチレンテレフ タレート(以下、これをPBTという)を用いた 場合には、PBTは260℃で溶散混練されるが、 これを20て低下させただけの240ての温度で 口金から押し出して、上述のような密度の発泡体 を得ることができる。

"PATの押し出しが、このような高温でされる て異なるが、大雑把に含えば、結晶融点は、2.2 ことは意外なことである。なぜならば、このよう 0-290℃、ガラス転移点は30-90℃の範 な高温はPATが発泡するにとくに適した粘度を・ 示す温度ではないからであり、また他の樹脂では 見られないことだからである。すなわち他の樹脂、 例えばポリエチレンの場合には220℃で溶融混 練し、これを110てもの温度幅だけ降下させて、 約110℃の温度で押出発泡させなければならな いからであり、またポリプロピレンの場合には AT発泡体の裏面によく接触できるような形状に 250℃で溶融混練し、これを80℃もの温度幅 することが望ましい。例えばPATが円筒状シー だけ降下させて約170℃の温度で押出発泡させ、 なければならないからである。

表面温度がなお結晶融点以上の高温にあるとき、 これを急冷する。急冷には、PATのガラス転移 点以下の温度にある液体又は固体を接触させる。 PATの結晶融点とガラス転移点とは、PATを の固体として対をなすロールを用い、ロール面に 構成するカルボン酸とアルコールとの種類によっ PATシートを密接させながら進行させるように

場合、ロールの直径をなるべく大きくする。こう して、PAT発泡体の表皮部分の結晶化度を低く 押さえる。

押し出されたPATは、急冷されると結晶化す る違がなくて固化するから、結晶化度の低いもの. となる。一般に、押し出されたものが発泡体であ る場合には、発泡体を冷却したり又は金型に導い て形を整えたりするようなときに、発泡体を急冷 しないのが普通である。それは、気泡が収縮して 表面状態を悪くするからである。だから、PAT の場合も、従来技術どおりに急冷しなければ、表 面で結晶化が行われて結晶化度は大きくなり、通 常30%前後となる。また、厚みが大きい発泡体 では、その中心部は急冷できないために、結晶化 度は大きくなる。ところが、この発明では、前述 のように押し出されたPAT発泡体の裏面が結晶 融点以上にあたるときに、その表面にPAT発泡 :

囲内にある。従って、急冷には通常60で以下の. 温度にある液体又は固体を接触させる。

急冷に用いる液体としては、水が好適である。 また、急冷に用いる固体としては、熱伝導性の良 好な金属、とくにアルミニウム、ステンレス、朗 等が好適である。 急冷用の固体は、その表面が P トとして押し出される場合には、包冷用の固体と してマンドレルを用い、PATシートをマンドレ この発明では、押し出されたPATが発泡して、 ルに沿って進行させるようにし、且つマンドレル を水で冷却することとする。この場合、マンドレ ルの長さをなるべく長くする。また、PATが平 板状シートとして押し出される場合には、急冷用

し、且つロールを水で冷却することとする。この 体のガラス転移点以下の液体又は固体を接触させ て、発泡体表面を急冷するから、結晶化度を低く 押さえることができる。

> - 結晶化度が30%以下となる部分は、発泡体の 表皮部分であることを必要とする。ここで表皮部 分というのは、発泡体の表面から表面に垂直に 0.5 **皿進んだ部分を意味している。**

実際にPAT発泡体の結晶化度を測定するには、 次のようにする。例えば、PAT発泡体の患皮部 分の結晶化度を測定するには、PAT発泡体の表 面から0.5 皿までの部分を剝ぎ取る。次に、剝ぎ 取った部分を資料として、この部分の冷結晶化熱 量と融解熱量とを測定する。それには示差走査熱 量拠定法によることが望ましい。

示差走査熱量測定法では、測定資料と標準品と のヒーターが独立に作動し、定速加熱の過程で両 者間に温度差か生じると、どちらかの熱量の増加 又は抑制機構が自動的に働いてこれを打ち消すの

で、この熱流速度差が直接記録されるようになっ ている。

結晶化度は、理論的には次の数式に従って計算・ される。

> (モル当たりの融解熱量ーモル当りの冷結 晶化熱量) +完全結晶PATのモル当り の融解熱量×100 =結晶化度(%)

ここで、完全結晶ボリエチレンテレフタレートの モル当りの融解熱量は、高分子データハンドブッ ク (培風館発行)によれば、26.9 K J とされて いるので、これを使用することとする。

この発明では、押し出されたPAT発泡体の表面を急冷して要皮部分の結晶化度を30%以下に押さえる。このとき、発泡体の内部は、気泡のために要面からの冷却が及ばず、徐冷されることとなって、通常結晶化度が要面より高くなる。この発明では、こうして表皮部分の結晶化度が発泡体中心部の結晶化度よりも1%以上低くなっている

を算出すべき部分を示している。表皮部分Aは極めて微細な気泡が密に分布した構造を持ち、表皮部分C統(内部Eは、表皮部分Aよりは粗い気泡が強に分布した構造を持ち、中心部Cは、さらに粗い気泡が一層疎に分布した構造を持っている。

この発明の実施にあたっては、PATの中に公知の添加剤を加えることができる。例えば、気泡調整剤として少量のタルク粉末を加えたり、PATの溶融特性を改善するために、無水ピロメリット酸のような酸二無水物、周期律表[a、『a族の金属化合物、又は炭酸ナトリウム等を単独で又は混合して加えることができる。その量はPAT100重量部に対し、0.1-5重量部の範囲内とする。

また、この発明では、押出発泡によって得えられた発泡体が、余りにも低い発泡倍率であるときには、これを加熱してさらに二次発泡させることもできる。このときの加熱手段は、格別限定され

ことが必要とされる。そのうちでも、皮皮部分の 結晶化度は、中心部のそれよりも 1.5 %以上低く なっていることがさらに好ましい。

この発明に係るPAT発泡体のうち好ましい発泡体は、全体平均結晶化度が15%以上50%以下であり、好ましくは20-40%であって、表面から1mmまでの厚み部分の結晶化度が全体平均結晶化度よりも1%以上低くて、そのうちでも表面から0.5mmまでの表皮部分の結晶化度が全体平均結晶化度の50%以下となっているものである。

この発明に係るPAT発泡体のとくに好ましい 状態を図面によって示すと、次のとおりである。 第1図は、PAT発泡体シートの一部断面を拡大 して示している。第1図において、Aは、発泡体 の表面から垂直に 0.5 mmだけ内部へ向かった段皮 部分を示している。また、Bは発泡体の表面から 垂直に 1 mm だけ進んだ皮部分を示し、Cは発泡体 の中心部を示し、Dは発泡体の全体平均結晶化度

ない。伝導による加熱でも、輻射による加熱でも、 高周波電力による加熱でも、何れをも用いること ができる。また、加熱媒体も、とくにPATを優 すものでなければ、何れをも用いることができる。 そのうちで、好ましい加熱方法は、押出発泡によって得られたPAT発泡体を水蒸気又は加熱され た水に接触させる方法である。

水蒸気又は加熱された水に接触させて二次発泡 させようとする場合には、押出発泡に引き続いて 直ちに二次発泡させることができる。この場合、 水蒸気又は水は60-125℃の温度とし、接触 時間を10秒-5分とする。125℃を越えた水 蒸気又は水は、PAT発泡体を加水分解させるお それがあるので、使用を避けた方がよい。

(発明の効果)

この発明に係るPAT発泡体は、厚さが3m以上で、見掛け密度が0.1-0.7g/cdのPAT発泡体であるから、充分な強度と耐熱性とを持ちその

上に軽量である。しかも、このPAT発泡体は、 表面から 0.5 mp以内の表皮部分における樹脂の結 品化度が、30%以下に低く押さえられており、 発泡体の中心部における樹脂の結晶化度よりも1 %以上低くなっているから、曲げ強度が大きく、 また釘抜き強度が大きくなっている。ここで釘抜 き強度とは、釘を打ち込んだあとで釘を引き抜く ときの抵抗力である。釘抜き強度が大きいことは、 釘が抜けにくいことを怠味し、従って構造材とす るに好適である。

この発明方法によれば、押出機から発泡剤を含んだPATを200℃以上の溶融状態で押し出すから、PATは低倍率に発泡することとなり、見掛け密度が0.1 - 0.7 s/cdのPAT発泡体を容易に得ることができる。また、押し出されたPATが発泡して、結晶融点以上の表面温度を持っている間に、表面にPATのガラス転移点以下の液体又は固体を接触させて、表面を強制的に急冷する

打としては、首下長49m、外径25mの丸釘を用い、PAT発泡板の表面に釘を直立させ、油圧プレスで表面から15mの深さまで釘を打ち込み、その後引張試験機を用いて釘をPAT発泡板から引き抜くこととし、引抜速度10m/分の条件下で引き抜いたときの、最大生荷重(kg f)の値をもって釘抜き強度とした。

実施例1

PATとしてPET (イーストマンコダック社 製、PET 9902)を用いた。まず、PET を除湿乾燥機に入れ、露点-30℃の空気を循環 させながら、160℃で4時間、PETを乾燥し た。

上記のPETを用いて下記の混合物を作った。

PET 100部

タルク(核剤) 0.6部

無水ピロメリット酸 0.5部

炭酸ナトリウム 0.1部

こととしたから、PAT発泡体表面は結晶化する 遠がなくて固化し、従って表面の結晶化度の低い ものとなる。こうして、表面の結晶化度が、発泡・ 体中心部の結晶化度よりも少なくとも1%小さい PAT発泡体を、容易に得ることができる。その 結果、得られた発泡体は、前述のように、曲げ強度と釘抜き強度が大きくて、しかも、充分な強度 と耐熱性とを持ち、軽量なものが得られる。その ため、この発泡体は構造材として使用するに適し たものとなる。この方法は、このような構造材を 容易に作ることができる点で、大きな利益を与え るものである。

(実 施 例)

以下に、実施例と比較例とを挙げて、この発明 のすぐれている所以を具体的に説明する。以下で 単に部というのは、重量部を意味している。また、 以下で釘抜き強度というのは、次のようにして測 定した値である。

この混合物を口径が65m、L/Dが35の押出機に入れ、スクリュー回転数25rpm、バレル湿度270-290ででよく混合し、バレルの途中から発泡剤としてブタンを圧入し、混合物に対しブタンを1重量%の割合とし、吐出圧力を55kg/cdとした。

こうして、発泡剤を含んだPETをフラット金型から、30℃の大気中に平板状で押し出した。 金型は、スリット幅を75㎜、間隔を1.5㎜とし、265℃に維持した。大気中に押し出されたPETは直ちに発泡した。発泡したPET板をすぐに 市却用金属板の間に挟み、 帝却用金属板に密接させながら進行させた。 帝却用金属板は、 その内部に20℃の水を通して冷却した。 こうして、 幅が180㎜、厚みが35㎜のPAT発泡板を得た。

この発泡板を押出方向に直角に切断してその断面を見たところ、表面から垂直に2mの範囲内には、発泡状態の異なる皮が認められた。この発泡

板について物性を測定したところ、平均密度が 0.35 g/cd、表皮部分の密度(0.5 mの厚み)が 0.38 g/cd、中心部の密度が0.35 g/cd、全体平 均結晶化度が30.7%、表皮部分の結晶化度が 26.7%、中心部の結晶化度が30.8%であった。 また、曲げ強度が95.3 kg f/cd、釘抜き強度が20 kg 「であった。

比较例 1

この比較例は、実施例1と比較するために、実施例1とほぼ同じ密度のPET発泡板を作って、 発泡板の物性を比較したものである。

この比較例は、実施例1と同様に実施したが、 ただ冷却用金属板を使用しないで、押し出したP E T 発泡板を強制冷却せずに、30℃の大気中で 自然放冷することとした点で、実施例1と異なっ ていた。

この発泡板を押出方向に直角に切断してその断
而を見たところ、表面には皮が認められなかった。

が5 mmであった。この発泡板を押出方向に直角に切断してその断面を見たところ、表面から垂直に1 mmの範囲内には、中心部と発泡状態の異なる皮が認められた。この発泡板について物性を測定したところ、平均密度が0.22 g/cd、安皮部分の密度が0.24 g/cd、中心部の密度が0.21 g/cd、全体平均結晶化度が223%、安皮部分(0.5 mmの Pの部分)の結晶化度が18.7%、中心部の結晶化度が22.7%であって、曲げ強度が53.9 kg f/cd、紅抜き強度が9.8 kg f であった。

比较例 2

この比較例は、実施例2と比較するために、実施例2とほぼ同じ密度のPET発泡板を作って、 発泡板の物性を比較したものである。

この比較例は、実施例2と同様に実施したが、 ただ冷却用金属版を使用しないで、押し出したP E T 発泡板を強制冷却せずに自然放冷することと した。 この発泡板について物性を測定したところ、平均密度が 0.35 g/cd、表面から 0.5 mmの厚みの表皮部分に相当する部分の密度も、中心部の密度も何れも 0.35 g/cd、全体平均結晶化度も、表皮相当部分の結晶化度も、中心部の結晶化度も何れも 30.8%であり、また、曲げ強度が 80.0 kg f/cd、釘抜き強度が 9.5 kg f であった。

比较例1で得た発泡板を実施例1で得た発泡板と対比すると、同じ程度の発泡倍率でありながら、この発明に係る発泡板は、曲げ強度と釘抜き強度にすぐれていることがわかる。

実施例2

この実施例は、実施例1とほぼ同様に処理したが、異なるようにしたのは、発泡剤としてのプタンを樹脂混合物に対し1.8重量%の割合とし、吐出圧力を70㎏/cdとした点だけであって、それ以外は実施例1と全く同様に実施した。

面を見たところ、表面には皮が認められなかった。 得られたPET発泡板は、幅が180m、厚み

この発泡板を押出方向に直角に切断してその断面を見たところ、表面には皮が認められなかった。この発泡板について物性を測定したところ、平均密度が0.22g/cd、表面から0.5 mmの厚みの表皮部分に相当する部分の密度も中心部の密度も何れも0.35g/cdであり、全体平均結晶化度も、表皮相当部分の結晶化度も、中心部の結晶化度も何れも22.5%であった。また、曲げ強度が41.6kg[/cd/、釘抜き強度が4.6kg[であった。

比較例2で得た発泡板を実施例2で得た発泡板と対比すると、同じ程度の発泡倍率でありながら、この発明に係る発泡板は曲げ強度と釘抜き強度にすぐれていることがわかる。

実施例3

この実施例は、実施例2とほぼ同様に処理したが、異なるようにしたのは、冷却用金属板を使用しないで、代わりに35℃の水の中に押出物を浸油して冷却することとした点だけであって、それ

以外は実施例2と全く同様に実施した。

得られた発泡板は幅が180m、厚みが5mの板であった。この発泡板を押出方向に直角に切断してその断面を見たところ、裏面から垂直に1mmの範囲内には、中心部と発泡状態の異なる皮が認められた。この発泡板について物性を測定したところ、平均密度が0.22g/cd、表皮部分の密度が0.21g/cd、全体平均結晶化度が221%、表皮部分の結晶化度が18.5%、中心部分の結晶化度が22.6%、曲げ注度が50.2kg[/cd、釘抜き強度が9.3kg]であった。

(図面の簡単な説明)

第1図は、この発明に係る熱可塑性ポリエステル系樹脂発泡体の断面拡大図である。

郑 1 图

